This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(9) 日本国特許庁 (JP)

即特許出願公開

@公開特許公報(A)

昭55—162772

⊕Int. Cl.³	識別記号	庁内整理番号	❸公開	昭和	四55年(19	80)12月1	18日
C 07 D 213/64		7138—4 C					
213/65		71384 C	発明 (1		
213/68	•	7138-4C	審査	青求	未請求		
213/70		7138-4 C					
213/82		7138—4 C					
213/85		7138-4C					
215/22		7306-4C					
217/14		7306—4 C					
217/24		7306—4 C	•				
235/26		730 6 —4 C				- 4	
239/32	_	6670-4C	※		•	(全 6	頁)

❸置換酢酸誘導体の製造法

②特 顧 昭55-69434

②出 順 昭49(1974)5月22日

❷特 顧 昭49─58244の分割

仍登明者 浜田芳徳

尼崎市武庫豊町2の5の53の30

切出 願 人 塩野袋製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

四代 理 人 弁理士 岩崎光隆

最終頁に続く



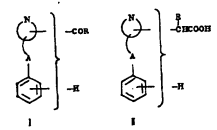
明 都 書

4 発明の名称

世典酢酸誘導体の製造法

2特許請求の範囲

一般式 I で表わされる化合物にアルコキシメチレン三炔化水素高量換フオスフオフンを反応させ、 て得られる化合物を加水分解しついで酸化して一 般式 I で表わされる化合物を得ることを特徴とす る関換酢酸誘導体の製造法。



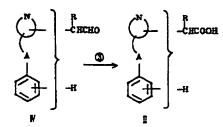
(式中、 ○ はピリワン、ピリモジン、イモダゾールまたはテトラゾールを表わし、Bは炭化水紫蓋を表わし、Aは輸業または硫黄を表わし、 ○ および上記ペンゼン環上には反応に影響を及ばさない



本発明は屋換酢酸酶場体の製造法に関し、その 目的は優れた抗炎症作用(抗リウマチ作用も合む)および厳痛作用を示し医薬または動物薬として 有用な置換酢酸酶体を得る点にある。

太朝明方法の思論は次式によって示される。

(白兔不以)



(式中、ではピリシン、ピリミシン、イミダゾールまたはテトラゾールを参わし、Rは炭化水素基を変わし、Aは酸素または硫黄を変わし、がおよび上配ペンゼン環は反応化影響を及けさない!~3個の塩換基を有していてもよくあるいは結合ペンゼン環または結合服理を有していてもよく、一COR 並はとの結合ペンゼン理上にあってもよい。ドはアルキル基を変わす。)

本発明方法は一般式『で表わされる化合物をアルコキシメチレン三炭化水素電換フオスフォテンと反応させるいわゆるウイティフヒ(Wissig)反応に付し(反応①)。得られる化合物質を加水分解に付し化合物質とした(反応②)使物化反応に

- 3 -



常不活性気焼中で行われる。得られる化合物 I はついで反応③ † なわち加水分解反応に付し、アルコキシメチレン基をアルダヒド
基にする。この加水分解は通常エノールエーテルを加水分解する解に用いられる手段を用いることができる。例えば、酸として塩酸・硫酸・磷酸はたはこれらと有機酸(例えば、酢酸)などとの混合物を用いることができ、塩素として水酸化アルカリ、炭酸アルカリなどが用いられ水あるいは合水溶解の存在下で加熱することにより実施される。生成する化合物ドは単離することなく次工程③に付すことができる。

反応③は化合物制のアルデヒド基をカルボキシル基に変えるもので一般のアルデヒド基をカルボキシル基に変換する酸化反応に単じて行えばよい。例えば過マンガン酸カリウム、過酸化水素、酸化級などにより水中または可機溶媒中で酸化してもよいし、磷酸、クロム酸、 國職と過酸化的・または過酸化酢酸などにより酸化してもよい。 なお上記反応①・③および⑤の工程において反応を受ける環上の個換差は各反応の節後に個換差を修飾



神祭昭55-162772(2)

付して目的とする世典酢酸調導外目を得る(反応)ものである。

次に本発用方法の変量について詳細に記する。 反応①は通常のウイティッヒ反応に従つて行えば よく、種々のアルコキシメチレン三炭化水素量機 フオスフオラン(例えば、メトキレメチレントリ フエニルフオスフオラン。メトキシメテレントリ (メトキシメチル)フオスフオラン、エトキシメ テレントリプチルフオスフオランなど)が駅料化 合物と反応条件に応じて適宜選択し使用される。 例えば。上記フオスフオランにハロゲン化水素が 付加したフオスフオニウム集を使用し。有機金属 (例えば、フェニルリテウム。ブテルリテウムな ど)を用いてエーテル振く例えば、エーテル。ジ ピニルエーテル . テトラヒドロフランなど)中で 必要に応じて加温下で化合物(と反応させるか) あるいはアルカリ金属アルコキサイド(例えば 。 ナトリウムメデラート。ナトリウムエデラートな どりを用いアルコキサイドと対応するアルコール 中で反応させるのが通常実際的である。反応は遺

-4-



することにより。最終において目的化合物を得る ようにするととができる。

なお、原料化合物『はハロゲ』ピリジン類にフェノール類またはチオフェノール類を必要に応じて担番性物質の存在下に反応させることにより、 製造される。

かくして得られた化合物 D はさらに分離・精製 あるいは製剤化・その他の必要に応じて,適当な アルカリ金質塩(例えば・ナトリウム・カリウム など)、アルカリ土原金質塩(例えば・カルシウム・マグネシウム、パリウムなど)。その他アル ミニウム塩などに常法に従って変換することがで きる。

本発明方法の目的化合物である世典酢酸器準体 及びその複繁は優れた抗災能作用(抗りウマテ作 用も含む)または鎮護作用を示し、医薬または動 物薬として有用な化合物である。

以下実施例において本効明方法の実施部様を示す。

実施例 /

元素分析 C_{/3}H_{/3}O₂Nとして 計算値: C.7466;H.627;N.189 実験値: C.749年;H.637;N.179 IR ^{CHC63} m^{-/} /658./590 NMR 8(CDC63) /88,/95(3H.6)./367. 270(3H.a).6/2.633(3H.q)

- 7 -



Mo エメテル茶、Me i エノトキシ茶、Si エエテル条、Pr =プロピル茶、i-Pr =イソプロピル茶、Bu =ブテル茶、i -Bu =イソブテル茶、s-Bu = u ープテル茶、Ac =アモテル茶、Ac =アニリノ茶、Ca(aE₂0)=カルシウム塩(a水和物)、Ad =アルiニウム塩、d=分解点。

(日東子以)



特開配55-162772(3)

本品と469を2対複数50型に加え、観索気 情中一夜かきまぜた後反応被にベンゼン/0型を が表現を発展の一般のでは、10型を を表現を20分で有子をのでは、20分の があるませた後のででは、20分の があるませた後のででは、20分の があるませた後のでは、20分の があるませた後のでは、20分の があまませた。20分の があるませた。20分の があるませた。20分の があるとのでは、20分の があるとのでは、20分の があるとのでは、20分の があるとのでは、20分の があるとのでは、20分の があるとのでのように、20分の と呼ぎるいと、20分の というというでのように というというでのでは、20の というというでは、20の というというでは、20の というというでは、20の というとにより関いまれた。 他の方法により関いまた。2000に ないのでは、2000に というというでは、2000に というというでは、2000に というというでは、2000に というというでは、2000に というというでは、2000に というというでは、2000に というというでは、2000に というには、2000に というというでは、2000に というというでは、2000に というには、2000に というは、2000に というには、2000に というに

実施例ユーノの3

以下実施例/と同様にして下記の化合物を得る。 なお、下記表中で用いられる略号は下記の意味を 表わし、A 棚において例えばユーロはピリッン環 の2位がエーテル結合していることを表わし、X/、 X₂、Y/、Y₂およびY₃欄において例えば*4*-Cもはク ロルが母核の単位を重接していることを表わす。

-8-

	(p)+	135~1345	119~1304	966~26	1075~10£\$d	P\$4~889	111-011	56-86	114-115	Ca (2H 30)/33~/36	C. (111,0 NO-1/1	¥164~65	134~130d	101~1034	1143-1145		C* (3/830)/40~/#/	C* (/(B*0)/82	92~93	108~107	105~106d	. 75714		Ca (28 30)/35~/37	05/(Of H) 30	「現場」 /07~007	Ca (4830)/87-/89			Ca (H ₂ U)-403
=	, r	×	Ħ	×	Ħ	Ħ	重	Ħ	×	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	ゴ	×	Ħ	Ħ	Ħ	×	Ħ	二	Ħ	Ħ	Ħ	=	Ħ	×			×
ж Сисоон	5	=1	=	=	Ħ	×	×	=	Ħ	Ħ	Ħ	×		Ħ	Ħ	〓	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	X	×	Ŧ	#	~
2 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 -	¥, ,	#	Ş	×	ž	70	Ş	×	1 Y	×	ÿ	13-8	#-Kei	. • X-*	æ	į.	#	1 - M-D	ij	10	K-CN	104	4-C00H	J-CF,	127	#-com	₩.	#-0Ye	#-0Ve	#O#
, X±,			_	_		-		**	121	.	×	Ħ	¥	Ħ	×	#	=	×	二	Ħ	=	×	×	=	Ħ	×	Ħ	Ħ	×	≠
×~+/~	×	_	-		_	_	<u>=</u>	_		-	72	±	==	. .	×	=	: ==	×	×	西	×	Ħ	Ħ	X	叫	Ħ	¥	×	×	Ħ
	-Y- X'	9	7-0 R	H 0-7	2-0 H		_	7-0 1	7-0-7	0-7	0-4	8-7	7-0	-0-7	8-7	- 6	8 1	0-7	0	6 -0	0-7	0-9	9	0-7	8-9	0-7	7-0	9-1	0-7	0-9
·A:	pt	خ	ž	.	*	ž	*	i: 2	;	i >	*	i ź	*	i	Ŕ	ź	i ż	1	ñ	å	ż	ă	ż	â	Ř	ķ	ž	ķ	ż	ä
ה ה ה ה	B CBCOOR		n 3			. 3	۰ ،	, "	٠.	ŋ ſ	1 '	1 3	. :	• •	. •	, .	P) :		n 3	. 01	. 3	· •	3		•	- s	*	*	•	
	東京		7 '	n :	•	, لم	a (. •	•	_	0 :	::	7 :	E /	* :	-	* !				;		;	7 7	-	1 4	7	7	76	30

0, (/#1,0) /65~/664 C. (45H30)/694 PEDE (OF HST) TO C. (28.30)/894 1305-1315 Ca (2H 30) /95d 136~127d 125~1260 133~1749 103~10#d 135-136 113-114 155-156 128~/29 138~1394 132~1334 143-1434 101-101 136~1374 206-208 944-541 115~1164 911~511 01/4~170 120-131 135-136 130-131 86~87d 31-16 63~67 (D) 83~83 81-83 16~01 6-96 インケーカド H 13-(CH3)*-H 34-(CH3)*-4-NECOOE #-NHCOAB -× × -CBC 008 B -A-9-7 **8**

特種銀55-162772(5

実施例 	P -CHC 00H の位置	R	-A-	x,	x,	Υ,	Y,	Y,	ም(ቴ)
65	3	M.	4-0	H	H	23-4	J.J.	H	/3/~/32
66	3	M.	6-0	4-Me	5-No	H	H	H	144~145
67	4	Ko	2-0	56-	ーベング	H	Ħ	Ħ	Ca (/.58.p)2/6~2/7
68	3	Ma	6-0	4.5-	ーペング	H	Ħ	Ħ	/22~/23
69	3	Mo	4-0	45-(CH ₂) ₄ :	H	H	H	151~152
70	3	M.	6-0	н	H	34-(CH ₂)	H	1225~1235
21	3	Me	,6-0	Ħ	H	3—Mo t	H	Ħ	69.5~705
72	3	Me	6-0	2-Me	4-Ma	H	H	Ħ	C.(/SHO)2/86
73	3	Me	6-0	H	Ħ	#-OH	H	Ħ	167~169
74	3	Me	6-0	H	H	4-AcO	H	Ħ	161~162
75	. з	Me	6-0	H	H	4-i-Pr	H	H	89~91
76	3	Me	4-0	H	Ħ	4-Pr	H	H	81.5~825
77	3	Me	6-0	H	H	4− t −B û	H	H	112~113
78	3	Mo	6-0	E	н	4 —a—B a	Ħ	H	67~71
79	3 .	Me	6-0	H	H	4 −Bu	H	H	C.(H_D)/40~/42
80	3	Me	6-0	E	H	4-i-Ba	Ħ	H	Ca //4~//9(d)

E H



сну
本
ਮੇ ਸੰ

K BEFFE	х,	ĸ	フェノキが動の位置	*	× .	より ないなる をなる をはまる	(D) de
3	=	×	7	Ħ	×	67	26-77
25	벎	m	ч		Ħ	3	139~130
6.3	Ş	Ħ	71	×	×	3	198~300
8	-CONH	=	ч	Ħ	Ħ	*	211-312
4	*	*	w	×	Ħ	*	130~131
9.8	×	×	*	Ħ	Ħ	*	180~181
87	# F	34-(CH3)-#E	73	#	Ħ	*	186~167
8 8	ソイメータで	7.18	7	Ħ	Ħ	*	145~147
6	7	C. H.	ч	Ħ	Ħ	*	1555~156
90	# F	75	7	×	Ħ	*	143~143
16	***	ጆ	7	Ħ	Ħ	*	123~124
9.7	Ą	¤	7	×	Ħ	*	Ca (H ₃ 0)273-275
93	į	×	ч	Ħ	m	*	137~138
. 36	į	Ø	*	Ħ	Ħ	3	153~153
2.6	***	¤	ч	Ħ	×	*	132~134
9 6	į	Ħ	ч	.	Ħ	¥	12/~/27
9.7	m	×	7	Ţ	Ħ	*	201~201
86	Ħ	ES.	7	3 Mei	×	*	C. (4H30)/584
66	:	×	4	. m	Ħ	*	136~138
100	Ħ	Ħ	71	į	æ	*	180-181
101	Ħ	Ħ	78	ì	Ħ	*	66~36
101	Ħ	Ħ	٦	707	Ħ	*	745-148
	=	Ħ	7	3-C	Ç	*	137~128

突旋例 / 0 4 - / 0 7

実施例!と同様にして下記の化合物を得る。

ユー(6ー (ユービリジルオキシ) ーユーナフ チル)プロピオン数、中/タク~/タ8で。

ユー(4-(/-フェニルーパユス4-テトラ

プリルオキレ) フェニル) プロピオン酸 . 甲/65 ~ / 66℃。

ユー(4ー(-ユーピリミジルオキシ) フェニル) プロピオン酸、甲/ フ4~/ ク5℃。

ユー(4ー(/ーノテルーユーペンズイミダゾ イルオキシ)フェニル)プロピオン酸, 甲/&& ~/&\$℃。

帮許出顧人 塩野義製業株式会社

代 現 人 東東十 岩鉾

第1頁の続き

⑤Int. Cl.³ 識別記号 庁内整理番号 #A 61 K 31/415 ABG 31/44 ABE 31/455 AAH 31/47 ABG

⑫発 明 者 岡田哲夫

堺市三条通2の5